PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2000-044650

(43)Date of publication of application: 15.02.2000

(51)Int.CI.

CO8G 18/81 CO3C 25/24 CO8F299/06 CO9D175/16 G02B 1/04 G02B 6/00 G02B 6/44

(21)Application number: 10-218416

(71)Applicant: NIPPON KAYAKU CO LTD

(22)Date of filing:

03.08.1998

(72)Inventor: TANIGUCHI NOBUO

YOKOSHIMA MINORU

(54) NEW FLUORINE-CONTAINING URETHANE (METH)ACRYLATE COMPOUND, RESIN COMPOSITION AND ITS CURED PRODUCT

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain the subject compound capable of forming an optical fiber clad having a low refractive index, excellent adhesion to an optical fiber core and an excellent mechanical strength at a large curing rate by reacting a specific fluorine-containing (meth) acrylate with a specified isocyanate compound.

SOLUTION: This new fluorine-containing urethane (meth)acrylate compound is obtained by reacting (A) a compound of formula I [R1 is a group of the formula: CnF2n-1-(-CH2-)a [(n) is 1-10; (a) is 0-2], a group of the formula: CnF2n-1-(- CH2-)a-O, a group of the formula: CF3CF(CF3)Cn-3F(n-3)-(-CH2-)a, a group of the formula: CF3CF(CF3) Cn-3F2(n-3)-(-CH2-)a-O or a group of the formula: H-(-CF2 CF2-)b-(-CH2-)c-O [(b) is 1-5; (c) is 0 or 1]; R2 is H or CH3] or a compound of formula II with (B) 2-(meth)acryloyloxyethyl isocyanate. The component A can be obtained, for example, by reacting a compound of formula III with (meth)acrylic acid.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

13.09.2004

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of

BEST AVAILABLE COPY

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2000-44650

(P2000-44650A)

(43)公開日 平成12年2月15日(2000.2.15)

| (51) Int.Cl.7 | 識別記号 | FΙ | テーマコード(参考) |
|----------------|------|---------------------|-------------------------|
| C 0 8 G 18/81 | | C 0 8 G 18/81 | 2H050 |
| C 0 3 C 25/24 | | C 0 3 C 25/02 | B 4G060 |
| C 0 8 F 299/06 | | C 0 8 F 299/06 | 4 J 0 2 7 |
| C 0 9 D 175/16 | | C 0 9 D 175/16 | 4 J 0 3 4 |
| G 0 2 B 1/04 | | G 0 2 B 1/04 | 4 J 0 3 8 |
| | | 審査請求 未請求 請求項の数10 〇L | (全 11 百) 最終百に続く |

(21)出願番号 特願平10-218416

(22)出顧日 平成10年8月3日(1998.8.3)

(71)出願人 000004086

日本化菜株式会社

東京都千代田区富士見1丁目11番2号

(72)発明者 谷口 信雄

埼玉県浦和市井沼方263

(72)発明者 横島 実

茨城県取手市井野台4-6-32

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 新規なフッ素含有ウレタン (メタ) アクリレート化合物、樹脂組成物およびその硬化物

(57)【要約】

【課題】硬化速度が速く、屈折率が低く、コアとの密着性に優れ、機械的強度をさらに向上させた光伝送用ファイバーのクラッド材に適した樹脂組成物用モノマーの開

発。

【解決手段】式(1) 【化1】

$$\begin{array}{c|c}
O & R_2 \\
\parallel & \parallel \\
R_1 - CH_2 CHCH_2 O - C - C = CH_2
\end{array}$$
OH
$$(1)$$

および/または、式(2)

【化2】

$$\begin{array}{c|c}
O & R_2 \\
\parallel & \parallel \\
R_1 - CH_2 CHO - C - C = CH_2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
CH_2 OH
\end{array}$$
(2)

(ただし、R1はCnF2n+1 - (-CH2-) a-、CnF2n+1 - (-CH2-) a-、CnF2n+1 - (-CH2-) a-O-、CF3CF (CF3) Cn-3 F2(n-3) - (-CH2-) a-、CF3CF (CF3) Cn-3 F2(n-3) - (-CH2-) a-O-、またはH- (-CF2CF2-) b- (-CH2-) ϵ -O- (ここで、nは1~10の整数、aは0、1または2、bは1

~5の整数、cは0または1である)であり、R2はHまたはCH3である。)で表されるフッ素含有(メタ)アクリル酸エステル(A)と2-(メタ)アクリロイルオキシエチルイソシアネートとを反応させることによって得られるウレタン(メタ)アクリレート化合物(B)。

【特許請求の範囲】 【請求項1】式(1) 【化1】

$$\begin{array}{c|c}
O & R_{2} \\
\parallel & | \\
R_{1}-CH_{2}CHCH_{2}O-C-C=CH_{2}
\end{array}$$
OH

および/または、式(2)

【化2】

(ただし、R1はCnF2n+1 - (-CH2-)a-、CnF2n+1 - (-CH2-)a-、CnF2n+1 - (-CH2-)a-、CF3CF (CF3) Cn-3 F2(n-3)) - (-CH2-)a-、CF3CF (CF3) Cn-3 F2(n-3)) - (-CH2-)a-O-、またはH- (-CF2CF2-)b- (-CH2-)c-O- (ここで、nは1~10の整数、aは0、1または2、bは1~5の整数、cは0または1である)であり、R2は 20HまたはCH3である。)で表されるフッ素含有(メタ)アクリル酸エステル(A)と2-(メタ)アクリロイルオキシエチルイソシアネートとを反応させることによって得られるウレタン(メタ)アクリレート化合物(B)

【請求項2】請求項1記載のウレタン(メタ)アクリレート化合物(B)を含有することを特徴とする樹脂組成物。

【請求項3】請求項1記載のウレタン(メタ)アクリレート化合物(B)以外のフッ素含有ウレタン(メタ)ア 30クリレート化合物(E)を含有することを特徴とする請求項2の樹脂組成物。

【請求項4】フッ素含有ウレタン(メタ)アクリレート 化合物(E)が、ポリオール(C)と有機ポリイソシア ネート(D)と請求項1記載のフッ素含有(メタ)アク リル酸エステル(A)との反応物である請求項3の樹脂 組成物。

【請求項5】光ファイバー用コーティング用である請求項2ないし4のいずれか1項に記載の樹脂組成物。

【請求項6】請求項2ないし5のいずれか1項記載の樹 40 脂組成物の硬化物。

【請求項7】請求項6記載の樹脂組成物の硬化物を有する物品。

【請求項8】光学製品である請求項7の物品。

【請求項9】光学製品が光ファイバーである請求項8の物品。

【請求項10】請求項1記載のウレタン(メタ)アクリレート化合物(B)を含有することを特徴とする光ファイバー用コーティング剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、新規なフッ素含有ウレタン(メタ)アクリレート、これを用いた樹脂組成物、光伝送用の光ファイバーコーティング剤およびその硬化物に関するものである。

[0002]

【従来の技術】光ファイバーは石英などの無機ガラス系 とポリ(メチルメタクリレート)等の合成樹脂系に分け られる。どちらの材料系も透明性に優れた屈折率の高い 芯(コア)部分と、屈折率の低い鞘(クラッド)部分か ら成り立っている。クラッド材としては、従来より屈折 率の低いシリコン系化合物(特開昭58-30703) が知られていたが、このクラッド材は機械的強度が不足 しているという欠点を有している。これに対して近年、 一般的な性質として高度な耐熱性、耐薬品性、耐候性、 発水性、発油性、表面潤滑性等を有し、とりわけ低屈折 率であることが注目されてフッ素化合物の光ファイバー クラッド材としての利用が活発化してきた。例えば、コ ア材としてポリ(メチルメタクリレート)を用い、クラ ッド材として、フッ素化アルキル基含有(メタ)アクリ レートの重合体、フッ素化アルキル基含有(メタ)アク リレートと他のモノマーとの共重合体、または、ポリ (テトラフルオロエチレン)、ポリ(フッ化ビニリデン /テトラフルオロエチレン)、ポリ(フッ化ビニリデン /ヘキサフルオロプロピレン)等の含フッ素重合体を用 いる方法が知られている(例えば、特開昭59-842 03、特開昭59-84204、特開昭59-9811 6、特開昭59-147011、特開昭59-2040 02)。また、紫外線硬化型樹脂組成物を用いた場合 (例えば、特開昭62-250047、特開平3-16 6206、特開平5-32749)、樹脂組成物は紫外 線硬化による架橋構造のため機械的強度に優れており、 また生産性が向上するといった長所も有している。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】含フッ素重合体により クラッド材を形成する方法においては、高温の状態で未 50 硬化である含フッ素重合体の溶融物や溶液を被覆するた め、厚みが不均一になり易い。またコア部分とクラッド 部分との密着性が十分でなく、種々の外的要因、例えば 屈曲、温度変化等によって層間剥離が生じ易いため、耐 久性等に問題があった。また、含フッ素重合体の溶融物 または溶液を塗布する製造方法においては、クラッド部 分の硬化に長時間を要し、また溶液塗布法においては、 特に溶剤を系外に完全に除去する必要性から、生産性、 安全性、経済性等に欠点があった。また樹脂組成物を構 成する成分として単官能モノマーを多く含む場合、機械 的強度が用途によっては多少不足することがある。 【課題を解決するための手段】上記の課題を解決するため、本発明者らは鋭意研究の結果、新規なウレタン(メタ)アクリレートを開発し、これを用いることにより、硬化速度が速く、屈折率が低く、コアとの密着性に優れ、機械的強度をさらに向上させた光伝送用ファイバーのクラッド材に適した樹脂組成物を開発することに成功した。すなわち本発明は、

(1)式(1)

[0005]

【化3】

[0004]

$$\begin{array}{c|c}
O & R_2 \\
\parallel & \mid \\
R_1 - CH_2 CHCH_2 O - C - C = CH_2
\end{array}$$
OH

【0006】および/または、式 (2) 【0007】 【化4】

$$\begin{array}{c|c}
O & R_2 \\
\parallel & \mid \\
R_1 - CH_2 CHO - C - C = CH_2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
CH_2OH
\end{array}$$

 H_2 (2)

【0008】 (ただし、R1はCn F2n+1 - (-CH 2 -) $_a$ -、 $_C$ n F2n+1 - (-CH $_2$ -) $_a$ -O-、 (CF $_3$ -) $_2$ C F Cn-3 F2(n-3) - (-CH $_2$ -) $_a$ -、 (CF $_3$) $_2$ C F Cn-3 F2(n-3) - (-CH $_2$ -) $_a$ -O-、またはH-(-CF $_2$ CF $_2$ -) $_b$ -(-CH $_2$ -) $_c$ -O-であり、R2はHまたはCH3であり、nは1~10の整数、aは0、1または2、bは1~5の整数、cは0ま 30たは1である)で表されるフッ素含有(メタ)アクリル酸エステル(A)と2-(メタ)アクリロイルオキシエチルイソシアネートとを反応させることによって得られるウレタン(メタ)アクリレート化合物(B)。

【0009】(2)(1)記載のウレタン(メタ)アクリレート化合物(B)を含有することを特徴とする樹脂組成物。

- (3) (1) 記載のウレタン (メタ) アクリレート化合物 (B) 以外のフッ素含有ウレタン (メタ) アクリレート化合物 (E) を含有することを特徴とする (2) の樹 40 脂組成物。
- (4) フッ素含有ウレタン(メタ) アクリレート化合物
- (E) が、ポリオール(C) と有機ポリイソシアネート
- (D)と(1)記載のフッ素含有(メタ)アクリル酸エステル(A)との反応物である(3)の樹脂組成物。
- (5) 光ファイバー用コーティング用である(2) ないし(4) のいずれか1項に記載の樹脂組成物。
- (6)(2)ないし(5)のいずれか1項記載の樹脂組成物の硬化物。
- (7) (5) 記載の樹脂組成物の硬化物を有する物品。

- (8) 光学製品である(7) の物品。
- (9) 光学製品が光ファイバーである(8) の物品。
- (10)(1)記載のウレタン(メタ)アクリレート化合物(B)を含有することを特徴とする光ファイバー用コーティング剤。に関するものである。

[0010]

【発明の実施の形態】本発明のウレタン(メタ)アクリレート化合物(B)は、前記式(1)および/または前記式(2)で表されるフッ素含有(メタ)アクリル酸エステル(A)と2-(メタ)アクリロイルオキシエチルイソシアネートとを反応させることによって得ることができる。

【0011】前記式(1)で表されるフッ素含有(メタ)アクリル酸エステルとしては、例えば1-(メタ)アクリロイルオキシ-3-パーフルオロ-n-ブチルー2-プロパノール、1-(メタ)アクリロイルオキシー3-パーフルオローn-ヘキシルー2-プロパノール、1-(メタ)アクリロイルオキシー3-パーフルオローn-オクチルー2-プロパノール、1-(メタ)アクリロイルオキシー3-パーフルオローn-ブチル)エトキシー2-プロパノール、1-(メタ)アクリロイルオキシー3-(2-パーフルオロ-n-ヘキシル)エトキシー2-プロパノール、1-(メタ)アクリロイルオキシー3-(2-パーフルオロ-n-ヘキシル)エトキシー2-プロパノール、1-(メタ)アクリロイルオキシー3-(2-パーフルオロ-n-オクチル)エトキシー2-プロパノール、1-(メタ)アクリロイルオキシー3-(2-パ

ーフルオローnーデシル)エトキシー2ープロパノー ル、1-(メタ) アクリロイルオキシ-3-(パーフル オロー3-メチルブチル)-2-プロパノール、1-(メタ) アクリロイルオキシー3-(パーフルオロー5 −メチルヘキシル) −2−プロパノール、1−(メタ) アクリロイルオキシー3-(パーフルオロ-7-メチル オクチル)-2-プロパノール、1-(メタ)アクリロ イルオキシー3-(パーフルオロー9-メチルデシル) -2-プロパノール、1-(メタ)アクリロイルオキシ -3-(2, 2, 3, 3-テトラフルオロプロポキシ) -2-プロパノール、1~(メタ)アクリロイルオキシ -3-(1H, 1H, 5H-オクタフルオロペンチルオ キシ) -2-プロパノール、1-(メタ) アクリロイル オキシー3ー(1H, 1H, 7Hードデカフルオロヘプ チルオキシ) -2-プロパノール、1-(メタ) アクリ ロイルオキシー3ー(1H, 1H, 9H-ヘキサデカフ ルオロノニルオキシ)-2-プロパノール等を挙げるこ とができる。

【0012】また、前記式(2)で表されるフッ素含有 (メタ)アクリル酸エステルとしては、例えば2-(メ 20 タ)アクリロイルオキシ-3-パーフルオロ-n-ブチル-1-プロパノール、2-(メタ)アクリロイルオキシ-3-パーフルオロ-n-オクチル-1-プロパノール、2-(メタ)アクリロイルオキシ-3-パーフルオロ-n-オクチル-1-プロパノール、2-(メタ)アクリロイルオキシ-3-パーフルオロ-n-デシル-1-プロパノール、2-(メタ)アクリロイルオキシ-3-(2-パーフルオロ-n-ブチル)エトキシ-1-プロパノール、2-(メタ)アクリロイルオキシ-3-

R₁-CH₂CH-CH₂

【0015】(ただし、R1はCnF2n+1 - (-CH2-)a-、CnF2n+1 - (-CH2-)aO-、(CF3)2CFCn-3F2(n-3) - (-CH2-)a-、(CF3)2CFCn-3F2(n-3) - (-CH2-)a-O-、またはH-(-CF2CF2-)b-(-CH2-)c-O-であり、nは1~10の整数、aは0、1または2、bは1~5の整数、cは0または1である)

【0016】式(3)で表されるフッ素含有モノエポキ 40 シ化合物としては、例えば3-パーフルオロ-n-ブチル-1,2-エポキシプロパン、3-パーフルオロ-n-オウチル-1,2-エポキシプロパン、3-パーフルオロ-n-オクチル-1,2-エポキシプロパン、3-(2-パーフルオロ-n-ブチル)エトキシー1,2-エポキシプロパン、3-(2-パーフルオロ-n-オクチル)エトキシー1,2-エポキシプロパン、3-(2-パーフルオロ-n-オクチル)エトキシー1,2-エポキシプロパン、3-(2-パーフルオロ-50

(2-パーフルオロ-n-ヘキシル) エトキシー1-プ ロパノール、2-(メタ)アクリロイルオキシ-3-(2-パーフルオロ-n-オクチル) エトキシー1-プ ロパノール、2-(メタ)アクリロイルオキシ-3-(2-パーフルオロ-n-デシル) エトキシ-1-プロ パノール、2-(メタ)アクリロイルオキシー3-(パ ーフルオロー3-メチルブチル)-1-プロパノール、 2-(メタ)アクリロイルオキシ-3-(パーフルオロ -5-メチルヘキシル)-1-プロパノール、2-(メ タ) アクリロイルオキシー3-(パーフルオロー7-メ チルオクチル)-1-プロパノール、2-(メタ)アク リロイルオキシー3ー(パーフルオロー9ーメチルデシ ル)-1-プロパノール、2-(メタ)アクリロイルオ キシー3-(2, 2, 3, 3-テトラフルオロプロポキ シ) -1-プロパノール、2-(メタ) アクリロイルオ キシー3-(1H, 1H, 5H-オクタフルオロペンチ ルオキシ) -1-プロパノール、2-(メタ) アクリロ イルオキシー3-(1H, 1H, 7H-ドデカフルオロ ヘプチルオキシ) -1-プロパノール、2-(メタ) ア クリロイルオキシー3-(1H, 1H, 9H-ヘキサデ カフルオロノニルオキシ)-1-プロパノール等を挙げ ることができる。

【0013】式(1) および/または式(2) で表されるフッ素含有(メタ) アクリル酸エステル(A) は、式(3) で表されるフッ素含有モノエポキシ化合物と(メタ) アクリル酸を反応させることにより得ることができる。

[0014] [化5] (3)

1, 2-xボキシプロパン、3-(2-xーフルオロー 【0017】式(1)および/または式(2)で表され n-xキシル)エトキシー 1, 2-xボキシプロパン、 るフッ素含有(メタ)アクリル酸エステル(A)を合成 3-(2-xーフルオロ-xーカーナクチル)エトキシー するために、式(3)で表されるフッ素含有モノエポキ 1, 2-xボキシプロパン、3-(2-xーフルオロー 50 シ化合物とアクリル酸またはメタクリル酸との反応にお

いて、フッ素含有モノエポキシ化合物 1 モルに対するア クリル酸またはメタクリル酸の仕込みの割合は0.90 ~3.00モルが好ましく、より好ましくは1.00~ 1. 50モルである。式(3)で表されるフッ案含有モ ノエポキシ化合物にアクリル酸またはメタクリル酸を付 加させる反応温度は50~150℃が好ましく、より好 ましくは70~100℃である。

【0018】反応をより促進させるために、触媒を用い ることもできる。このとき用いることができる触媒とし ては、例えばトリエチルアミン、ベンジルジメチルアミ 10 ン等のアミン類、トリエチルベンジルアンモニウムクロ ライド、テトラメチルアンモニウムクロライド、トリエ チルベンジルアンモニウムプロマイド、トリオクチルメ チルアンモニウムクロライド、トリブチルベンジルアン モニウムクロライド、トリメチルベンジルアンモニウム クロライド、トリメチルフェニルアンモニウムブロマイ ド、テトラメチルアンモニウムプロマイド、テトラエチ ルアンモニウムプロマイド、テトラーnーブチルアンモ ニウムブロマイド、テトラメチルアンモニウムヨーダイ ド、テトラーnーブチルアンモニウムヨーダイド等の第 20 4級アンモニウム塩、トリフェニルホスフィン、トリー nープチルホスフィン、トリーmートルイルホスフィ ン、トリシクロヘキシルホスフィン、ジフェニルホスフ ィナスクロライド、1、1-ビス(ジフェニルホスフィ ノ) メタン、1,2-ビス(ジフェニルホスフィノ)エ タン、1,4-ビス(ジフェニルホスフィノ)ブタン、 1,5-ビス(ジフェニルホスフィノ)ペンタン等の有 機ホスフィン化合物を挙げることができる。上記触媒の 添加量は、反応混合物全体に対して0.001~5.0 wt%が好ましく、より好ましくは0.01~3.0w 30 t%である。反応時間は3~60時間が好ましく、より 好ましくは8~24時間である。

【0019】この反応により得られる生成物は、通常、 前記式(1)および前記式(2)で表される(メタ)ア クリル酸エステルの混合物となる。こうして得られた (メタ) アクリル酸エステルは、必要に応じて過剰の (メタ) アクリル酸あるいは触媒等を除くために、一旦 トルエン等の非水系溶剤に溶解され、水酸化ナトリウ ム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、 炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム等のアルカリ水 40 溶液でよく洗浄される。その後水あるいは食塩水等で洗 浄して残存するアルカリを除き、溶剤を十分に留去する と、より純度の高いフッ素含有(メタ)アクリル酸エス テルが得られる。また場合によっては、減圧蒸留により 精製あるいは分溜されて用いられることもある。

【0020】本発明のウレタン(メタ)アクリレート化 合物(B)は、上記のようにして合成された前記式 (1) および/または前記式(2) で表されるフッ素含 有(メタ)アクリル酸エステル(A)と2~(メタ)ア

ことによって得ることができる。このときのウレタン (メタ) アクリレート化合物(B)を合成する方法にお いて、2-(メタ)アクリロイルオキシエチルイソシア ネートの仕込み量は、前記式(1)および/または前記 式(2)で表されるフッ素含有(メタ)アクリル酸エス テル(A) 1 モルに対して 0.80~1.20 モルにな るように仕込むのが好ましく、より好ましくは0.98 ~1.00モルとなるように仕込むのがよい。なおこの 反応は、前記式(1)および/または前記式(2)で表 されるフッ素含有(メタ)アクリル酸エステル(A)の 末端水酸基と2-(メタ)アクリロイルオキシエチルイ ソシアネートの末端イソシアネート基の反応を促進させ るために、例えばトリエチルアミン、ベンジルジメチル アミン等の第3級アミン類、ジブチルスズジラウリレー ト、ジオクチルスズジラウリレート等のジラウリレート を触媒として用いて行うことができる。触媒の添加量 は、反応混合物全体に対して0.001~5.0wt% が好ましく、より好ましくは0.01~1.1wt%で ある。反応時間は1~10時間が好ましい。また反応温 度は30~100℃が好ましく、より好ましくは40~ 80℃である。

【0021】上記ウレタン(メタ)アクリレート化合物 (B) の合成方法において、反応はいずれも無溶剤ある いは、イソシアネート基に不活性なアセトン、メチルエ チルケトン、トルエン、キシレン等の溶剤を反応溶剤と して用いることができる。

【0022】本発明の樹脂組成物には、上記のウレタン (メタ) アクリレート化合物 (B) 以外のフッ素含有ウ レタン(メタ)アクリレート化合物(E)をさらに含有 することができる。フッ素含有ウレタン(メタ)アクリ レート化合物(E)は、ポリオール(C)と有機ポリイ ソシアネート(D)を十分に反応させ、次いで前記式 (1) および/または前記式(2) で表されるフッ素含 有(メタ)アクリル酸エステル(A)を反応させること によって得ることができる。あるいは、有機ポリイソシ アネート(D)と前記式(1)および/または前記式 (2)で表されるフッ素含有(メタ)アクリル酸エステ ル(A)を先に反応させ、次いでポリオール(C)を反 応させることによって得ることもできる。

【0023】ポリオール(C)としては、例えばエチレ ングリコール、ジエチレングリコール、トリエチレング リコール、プロピレングリコール、ジプロピレングリコ ール、トリプロピレングリコール、1,3-ブタンジオ ール、1,4-ブタンジオール、1,5-ペンタンジオ ール、ネオペンチルグリコール、1,6-ヘキサンジオ ール、3-メチルー1、5-ペンタンジオール、1、8 ーオクタンジオール、1,9-ノナンジオール、2-メ チルー1、8-オクタンジオール等の低分子量のジオー ル類、ポリエチレングリコール、ポリプロピレングリコ **クリロイルオキシエチルイソシアネートとを反応させる 50 ール、ポリテトラメチレングリコール等のポリエーテル**

ポリオール、コハク酸、アジピン酸、アゼライン酸、セバシン酸、フタル酸、テレフタル酸、1, 2-シクロヘキサンジカルボン酸、1, 4-シクロヘキサンジカルボン酸等の二塩基酸と、エチレングリコール、プロピレングリコール、ジエチレングリコール、トリエチレングリコール、1, 4-ブタンジオール、1, 5-ペンタンジオール、ネオペンチルグリコール、1, 6-ヘキサンジオール等のジオール類との反応によって得られるポリエステルポリオール、ポリーε-カプロラクトン変性ポリオール、ポリカーボネートポリオール等が挙げられる。

【0024】またポリオール(C)として、フッ素含有 のジオール化合物を用いることもできる。フッ素含有の ジオール化合物としては、例えば3-パーフルオローn ブチルー1,2ージヒドロキシプロパン、3ーパーフ ルオローn-ヘキシル-1,2-ジヒドロキシプロパ ン、3-パーフルオローn-オクチルー1,2-ジヒド ロキシプロパン、3-パーフルオロ-n-デシル-1, 2-ジヒドロキシプロパン、3-(2-パーフルオロ- 20 n-ブチル) エトキシ-1, 2-ジヒドロキシプロパ ン、3-(2-パーフルオロ-n-ヘキシル) エトキシ - 1, 2 - ジヒドロキシプロパン、3 - (2 - パーフル オローnーオクチル) エトキシー1, 2ージヒドロキシ プロパン、3-(2-パーフルオローn-デシル)エト キシー1, 2-ジヒドロキシプロパン、3-(パーフル オロー3-メチルブチル)-1,2-ジヒドロキシプロ パン、3-(パーフルオロ-5-メチルヘキシル)-1, 2-ジヒドロキシプロパン、3-(パーフルオロー 7-メチルオクチル)-1,2-ジヒドロキシプロパ ン、3-(パーフルオロ-9-メチルデシル)-1,2 ージヒドロキシプロパン、3-(2, 2, 3, 3-テト ラフルオロプロポキシ) -1, 2-ジヒドロキシプロパ ン、3-(1H, 1H, 5H-オクタフルオロペンチル オキシ) -1, 2-ジヒドロキシプロパン、3-(1 H, 1H, 7H-ドデカフルオロヘプチルオキシ)-1, 2-ジヒドロキシプロパン、3-(1H, 1H, 9 H-ヘキサデカフルオロノニルオキシ)-1,2-ジヒ ドロキシプロパン、2, 2, 3, 3-テトラフルオロー 1, 4-ブタンジオール、3, 3, 4, 4-テトラフル 40 オロー1,6-ヘキサンジオール、2,2,3,3, 4, 4, 5, 5-オクタフルオロー1, 6-ヘキサンジ オール、3, 3, 4, 4, 5, 5, 6, 6-オクタフル オロー1,8ーオクタンジオール、2,2,3,3, 4, 4, 5, 5, 6, 6, 7, 7ードデカフルオロー 1, 8-オクタンジオール、2, 2, 3, 3, 4, 4, 5, 5, 6, 6, 7, 7, 8, 8-テトラデカフルオロ -1, 9-ノナンジオール、2, 2, 3, 3, 4, 4, 5, 5, 6, 6, 7, 7, 8, 8, 9, 9ーヘキサデカ フルオロー1,10ーデカンジオール、2,2,3.

3, 4, 4, 5, 5, 6, 6, 7, 7, 8, 8, 9, 9, 10, 10, 11, 11-イコサフルオロー1, 1 2-ドデカンジオール等が挙げられる。

【0025】有機ポリイソシアネート(D)としては、 例えばヘキサメチレンジイソシアネート、イソホロンジ イソシアネート、メチレンビス(4-シクロヘキシルイ ソシアネート)、トリメチルヘキサメチレンジイソシア ネート、4、4-ジフェニルメタンジイソシアネート、 キシリレンジイソシアネート等を挙げることができる。 【0026】ポリオール(C)と有機ポリイソシアネー ト(D)を反応させ、次いで前記式(1)および/また は前記式(2)で表されるフッ素含有(メタ)アクリル 酸エステル(A)を反応させることによって本発明のウ レタン(メタ)アクリレート化合物(E)を得る方法に おいて、ポリオール (C) の水酸基1化学当量当たりの 有機ポリイソシアネート(D)の仕込み量は、イソシア ネート基1.10~2.00化学当量であることが好ま しく、特に1.60~2.00化学当量であることがよ り好ましい。反応温度は20~120℃が好ましく、よ り好ましくは50~90℃である。次にこうして得られ た末端にイソシアネート基を有する化合物のイソシアネ ート基1化学当量に対して0.90~1.50化学当 量、より好ましくは1.00~1.05化学当量の前記 式(1)および/または前記式(2)で表されるフッ素 含有(メタ)アクリル酸エステル(A)を反応させる。 この反応はイソシアネート基と水酸基の反応を促進させ るために、公知の触媒を添加して行うこともできる。こ のとき用いられる触媒としては、例えばトリエチルアミ ン、ベンジルジメチルアミン等の第3級アミン類、ジブ チルスズジラウリレート、ジオクチルスズジラウリレー ト等のジラウリレート化合物が挙げられる。その添加量 は、反応混合物全体に対して0.001~5.0wt% が好ましく、より好ましくは 0. 01~1. 1 w t % で ある。反応時間は1~10時間が好ましい。反応温度は 30~100℃が好ましく、より好ましくは60~90 **℃**である。

【0027】有機ポリイソシアネート(D)と前記式(1)および/または前記式(2)で表されるフッ素含有(メタ)アクリル酸エステル(A)を先に反応させ、次いでポリオール(C)を反応させて本発明のウレタン(メタ)アクリレート化合物(E)を得る方法において、有機ポリイソシアネート(D)のイソシアネート基1化学当量に対し、前記式(1)および/または前記式(2)で表されるフッ素含有(メタ)アクリル酸エステル(A)の仕込み量は0.20~0.50化学当量であることが好ましく、より好ましいのは0.50化学当量である。反応温度は20~120℃であることが好ましくは50~90℃である。こうして得られた化合物の残存イソシアネート基1化学当量に対して、0.95~1.05化学当量、より好ましくは1.

00化学当量の水酸基を有するポリオール (C) を反応させる。この反応はイソシアネート基と水酸基の反応を促進させるために、例えばトリエチルアミン、ベンジルジメチルアミン等の第3級アミン類、ジブチルスズジラウリレート、ジオクチルスズジラウリレート等のジラウリレート化合物のような触媒を添加して行うこともできる。その添加量は、反応混合物全体に対して0.001~5.0wt%が好ましく、より好ましくは0.01~1.1wt%である。反応時間は1~10時間が好ましい。反応温度は30~100℃が好ましく、より好まし10くは40~80℃である。

【0028】上記2つの製造方法において、反応はいずれも無溶剤あるいはイソシアネート基に不活性なアセトン、メチルエチルケトン、トルエン等の溶剤を反応に用いることができる。また、後で述べる本発明の樹脂組成物または光ファイバー用コーティング剤に混合して使用できるフッ素含有(メタ)アクリル酸エステルを反応溶剤として用いることができる。

【0029】本発明の樹脂組成物または光ファイバー用コーティング剤は、本発明のウレタン(メタ)アクリレ 20 ト化合物(B)を単独で使用してもよく、またウレタン(メタ)アクリレート化合物(B)およびフッ素含有ウレタン(メタ)アクリレート化合物(E)を混合して使用してもよい。さらにウレタン(メタ)アクリレート化合物(B)およびフッ素含有ウレタン(メタ)アクリレート化合物(E)はおのおの単一化合物である必要は必ずしもなく、おのおの2種類以上の化合物を混合して使用してもよい。ウレタン(メタ)アクリレート化合物(B)およびフッ素含有ウレタン(メタ)アクリレート化合物(E)を混合して使用する場合、それらの配合比 30率は重量比でウレタン(メタ)アクリレート化合物

(B):フッ素含有ウレタン(メタ)アクリレート化合物(E)=50:50~95:5が好ましく、より好ましくは70:30~90:10である。

【0030】本発明の樹脂組成物または光ファイバー用 コーティング剤には、本発明のウレタン(メタ)アクリ レート化合物(B) およびフッ素含有ウレタン(メタ) アクリレート化合物(E)以外のフッ素含有(メタ)ア クリル酸エステルを混合して使用することができる。フ ッ素含有(メタ)アクリル酸エステルは、本発明の樹脂 40 組成物または光ファイバー用コーティング剤において、 本発明のウレタン(メタ)アクリレート化合物(B)、 またはウレタン(メタ)アクリレート化合物(B)およ びフッ素含有ウレタン(メタ)アクリレート化合物 (E)の混合物全体100重量部に対して10~900 重量部を使用するのが好ましい。このようなフッ素含有 (メタ)アクリル酸エステルとしては、例えば2,2, 2-トリフルオロエチル (メタ) アクリレート、2, 2, 3, 3, -ペンタフルオロプロピル (メタ) ア クリレート、2-(パーフルオロブチル)エチル (メ

タ) アクリレート、2-(パーフルオロヘキシル) エチ ル (メタ) アクリレート、2-(パーフルオロオクチ ル) エチル (メタ) アクリレート、2-(パーフルオロ デシル) エチル (メタ) アクリレート、2 - (パーフル オロー3-メチルブチル)エチル(メタ)アクリレー ト、2-(パーフルオロ-5-メチルヘキシル)エチル (メタ) アクリレート、2-(パーフルオロ-7-メチ ルオクチル) エチル (メタ) アクリレート、2-(パー フルオロー9-メチルデシル)エチル(メタ)アクリレ ート、2, 2, 3, 3ーテトラフルオロプロピル(メ タ) アクリレート、1H, 1H, 5H-オクタフルオロ ペンチル (メタ) アクリレート、1 H, 1 H, 7 H - ド デカフルオロヘプチル (メタ) アクリレート、1H, 1 H, 9H-ヘキサデカフルオロノニル (メタ) アクリレ ート、2,2,2ートリフルオロー1ートリフルオロメ チルエチル(メタ)アクリレート、2, 2, 3, 3, 4, 4-ヘキサフルオロブチル(メタ)アクリレート、 6-(パーフルオロエチル) ヘキシル (メタ) アクリレ ート、6-(パーフルオロブチル)へキシル(メタ)ア クリレート、2-パーフルオロエトキシ-2, 2, 3, 3-テトラフルオロプロピル(メタ)アクリレート、 1, 2-ビス〔(メタ)アクリロイルオキシ〕-3-(パーフルオロ-n-ブチル)プロパン、1,2-ビス 〔(メタ)アクリロイルオキシ〕-3-(パーフルオロ -n-ヘキシル)プロパン、1,2-ビス〔(メタ)ア クリロイルオキシ】-3-(パーフルオロ-n-オクチ ル)プロパン、1,2-ビス((メタ)アクリロイルオ キシ〕-3-(パーフルオロ-n-デシル)プロパン、 1, 2-ビス〔(メタ)アクリロイルオキシ〕-3-〔(2-パーフルオロ-n-ブチル)エトキシ〕プロパ ン、1,2-ビス〔(メタ)アクリロイルオキシ〕-3 - 〔(2-パーフルオロ-n-ヘキシル)エトキシ〕プ ロパン、1,2-ビス〔(メタ)アクリロイルオキシ〕 -3-〔(2-パーフルオロ-n-オクチル)エトキ シ〕プロパン、1、2-ビス〔(メタ)アクリロイルオ キシ〕-3-〔(2-パーフルオロ-n-デシル)エト キシ〕プロパン、1、2-ビス〔(メタ)アクリロイル オキシ〕-3-(パーフルオロ-3-メチルブチル)プ ロパン、1,2-ビス((メタ)アクリロイルオキシ) -3-(パーフルオロ-5-メチルヘキシル)プロバ ン、1,2-ビス〔(メタ)アクリロイルオキシ〕-3 **-(パーフルオロ-7-メチルオクチル)プロパン、** 1, 2-ビス〔(メタ)アクリロイルオキシ〕-3-(パーフルオロー9-メチルデシル)プロパン、1,2 ービス〔(メタ)アクリロイルオキシ〕-3-(2, 2, 3, 3-テトラフルオロプロポキシ) プロパン、 1,2~ビス〔(メタ)アクリロイルオキシ〕-3-(1H, 1H, 5H-オクタフルオロペンチルオキシ) プロパン、1,2-ビス〔(メタ)アクリロイルオキ 50 シ〕-3-(1H, 1H, 7H-ドデカフルオロヘプチ

ルオキシ)プロパン、1,2-ビス〔(メタ)アクリロ イルオキシ〕-3-(1H, 1H, 9H-ヘキサデカフ ルオロノニルオキシ)プロパン、1,4-ジ(メタ)ア クリロイルオキシー2,2,3,3-テトラフルオロブ タン、1,6-ジ(メタ)アクリロイルオキシー3, 3, 4, 4ーテトラフルオロヘキサン、1, 6ージ(メ **タ)アクリロイルオキシー2, 2, 3, 3, 4, 4,** 5, 5-オクタフルオロヘキサン、1, 8-ジ(メタ) アクリロイルオキシー3, 3, 4, 4, 5, 5, 6, 6 ーオクタフルオロオクタン、1,8-ジ(メタ)アクリ 10 ロイルオキシー2, 2, 3, 3, 4, 4, 5, 5, 6, 6, 7, 7ードデカフルオロオクタン、1, 9ージ(メ **タ)アクリロイルオキシー 2, 2, 3, 3, 4, 4,** 5, 5, 6, 6, 7, 7, 8, 8-テトラデカフルオロ ノナン、1,10-ジ(メタ)アクリロイルオキシー 2, 2, 3, 3, 4, 4, 5, 5, 6, 6, 7, 7, 8, 8, 9, 9-ヘキサデカフルオロデカン、1, 12 ージ(メタ)アクリロイルオキシー2,2,3,3, 4, 4, 5, 5, 6, 6, 7, 7, 8, 8, 9, 9, 1 0, 10, 11, 11-イコサフルオロドデカン等を挙 20 げることができる。

【0031】本発明の樹脂組成物または光ファイバー用 コーティング剤に紫外線等を照射して硬化する場合は光 重合開始剤を用いる。光重合開始剤としては公知のどの ような光重合開始剤であっても構わないが、配合したあ との貯蔵安定性のよいことが要求される。このような光 重合開始剤としては、例えば2-ヒドロキシ-2-メチ ルー1-フェニルプロパン-1-オン、ジエトキシアセ トフェノン、ベンジルジメチルケタール、4-(2-ヒ ドロキシエトキシ) フェニルー(2-ヒドロキシ-2- 30 プロピル)ケトン、1-ヒドロキシシクロヘキシルフェ ニルケトン、2-メチル-2-モルホリノ(4-チオメ チルフェニル)プロパン-1-オン等が挙げられる。こ れら光重合開始剤は、一種類でも二種類以上任意の割合 で混合して使用しても構わない。また必要に応じてアミ ン化合物、またはリン化合物等の光増感剤を添加し、重 合をより促進させることができる。開始剤の添加量は、 本発明の樹脂組成物または光ファイバー用コーティング 材全体に対して通常、0.1~10.0w%が好まし く、より好ましくは0.5~3.0 w%である。

【0032】また本発明の樹脂組成物または光ファイバ **一用コーティング材は、必要に応じてさらにシランカッ** プリング剤、酸化防止剤、重合禁止剤、光安定剤等の各 種の添加剤を添加することもできる。本発明の樹脂組成 物または光ファイバー用コーティング材は、前記各成分 を均一に混合することにより得ることができる。また、 本発明の樹脂組成物または光ファイバー用コーティング 材の硬化物は、紫外線等の活性エネルギー線を照射する ことにより得ることができる。

る方法としては、例えば刷毛塗り、バーコーター、アプ リケーター、ロールコーターあるいはローラーブラシ等 により直接塗布する方法、エアースプレーまたはエアー レススプレー塗装機等によるスプレー塗布法、シャワー コーターまたはカーテンフローコーター等による流し塗 り法(フローコート)、浸漬法、キャスティング法、ス ピナーコーティング法を用いることができる。なお前記 塗布法は、基材の材質、形状あるいは用途等に応じて適 宜使い分けることが望ましい。

【0034】本発明に係わる樹脂組成物を、光ファイバ 一用コーティング材として基材(例えば光伝送ファイバ 一芯線)に塗布する方法としては、当業界公知の種々の 方法、例えば、本発明に係わる樹脂組成物を入れた貯槽 に光ファイバー芯線を連続的に浸漬して引き上げ、紫外 線等の活性エネルギー線を照射してクラッド部分硬化形 成する方法、または本発明の樹脂組成物を連続的に供給 できる口金に光伝送ファイバー芯線を通して連続塗布 し、紫外線等の活性エネルギー線を照射してクラッド部 を硬化形成する方法等が挙げられる。光伝送ファイバー のクラッド部を形成する場合、本発明のコーティング材 による被膜の厚さは特に限定されないが、通常5~30 0ミクロン程度が好ましい。

【0035】本発明でいう光伝送ファイバー芯線として は、石英系、ならびにポリメチルメタクリレート、重水 素化ポリメチルメタクリレート、ポリエチルメタクリレー ート、ポリスチレン、ポリカーボネート等のプラスチッ ク系が挙げられる。

【0036】紫外線等の活性エネルギー線を照射して硬 化する場合に用いられる光源としては、例えばキセノン ランプ、カーボンアーク、殺菌灯、紫外線用蛍光灯、複 写用高圧水銀灯、中圧または高圧水銀灯、超高圧水銀 灯、無電極ランプ、メタルハライドランプ、あるいは走 査型、カーテン型電子線加速路による電子線等を使用す ることができる。また硬化を十分に行うために、窒素ガ ス等の不活性ガス雰囲気中で紫外線等の活性エネルギー 線を照射することが望ましい。

【0037】本発明の樹脂組成物は、光伝送ファイバー のクラッド材だけでなく、その低屈折率を利用したガラ スまたはプラスチック類のコーティング剤、LED用封 止剤等にも使用することができる。本発明の物品は上記 の樹脂組成物の硬化物を有する。物品としては、例えば 光ファイバー等の光学製品があげられる。

[0038]

【実施例】以下、本発明を実施例により具体的に説明す る。なお実施例中の部は重量部である。

【0039】前記式(1)および/または前記式(2) で表されるフッ素含有(メタ)アクリル酸エステル (A) の合成実施例

実施例1

【0033】本発明に係わる樹脂組成物を基材に塗布す 50 3- (2- パーフルオロー n - ヘキシル)エトキシー

1, 2-エポキシプロパン1095.5部、アクリル酸 235. 4部、テトラメチルアンモニウムクロライド 5. 5部、ハイドロキノンモノメチルエーテル 0. 5部 を仕込み、90~95℃で18時間撹拌し、反応させ た。得られた反応液をトルエン2000mLに溶解し、 15%炭酸ナトリウム水溶液で2回、20%塩化ナトリ ウム水溶液で3回洗浄した後、トルエンを減圧留去して

無色透明な液体1264.3部を得た。得られた反応物 の25℃における屈折率は1.3714であり、25℃ における粘度は180cpsであった。また、この得ら れた反応物は、下記構造式(4)および(5)の混合物 である。

[0040]

【化6】

[0041]

【0042】実施例2

3-パーフルオローn-オクチル-1,2-エポキシブ ロパン1007.2部、アクリル酸191.8部、テト ラメチルアンモニウムクロライド5. 1部、ハイドロキ 20 あった。また、この得られた反応物は、下記構造式 ノンモノメチルエーテル 0.5部を仕込み、90~95 ℃で21時間撹拌し、反応させた。得られた反応液をト ルエン2000mLに溶解し、15%炭酸ナトリウム水 溶液で2回、20%塩化ナトリウム水溶液で3回洗浄し

た後、トルエンを減圧留去して25℃でワックス状の白 色固体1113.2部を得た。得られた反応物の融点は 40℃であり、25℃における屈折率は1.3524で (6) および(7) の混合物である。

[0043]

【化8】

[0044]

30

【0045】ウレタン(メタ)アクリレート化合物 (B)の合成実施例

実施例3

式(4)および(5)で表されるフッ素含有アクリル酸 エステル500.3部、ジラウリン酸ジーn-ブチルス 40 ズ0.3部を仕込み、2-メタクリロイルオキシエチル イソシアネート153. 7部をゆっくり仕込んで50℃

~60℃で4時間反応させ、無色透明な液体654.3 部を得た。得られた反応物の25℃における屈折率は 4048であり、25℃における粘度は830cp sであった。また、この得られた反応物は、下記構造式 (8) および(9) の混合物である。

[0046]

【化10】

[0047]

【化11】

【0048】実施例4

加温してあらかじめ融解しておいた式(6) および (7) で表されるフッ素含有アクリル酸エステル50 0.3部、ジラウリン酸ジーn-ブチルスズ0.3部を 仕込み、2-メタクリロイルオキシエチルイソシアネー ト141.6部をゆっくり仕込んで50℃~60℃で4 10 時間反応させ、無色透明な液体654.3部を得た。得 られた反応物の25℃における屈折率は1.3922であり、25℃における粘度は2830cpsであった。また、この得られた反応物は、下記構造式(10)および(11)の混合物である。

【0049】 【化12】

【化13】

[0050]

【0.051】ウレタン(メタ)アクリレート化合物

(E)の合成実施例

実施例5

トリメチルヘキサメチレンジイソシアネート284.7 部、1,6-ヘキサンジオール80.0部を仕込み、加熱および冷却を施しながら70~80℃で5時間反応させた。次に実施例1で得られた式(4)および(5)で表されるフッ素含有アクリル酸エステル混合物666.4部を仕込み、40℃で30分撹拌して均一に溶解した30後、ジラウリン酸ジーnーブチルスズ0.5部を添加し、加熱および冷却を施しながら40~50℃で1時間反応し、さらに加熱して70~80℃で3時間反応して無色透明な高粘性の生成物を得た。このものの25℃における屈折率は1.4295であり、25℃における粘度は11万cpsであった。

【0052】実施例6

イソホロンジイソシアネート222.3部、1,4-ブタンジオール45.1部を仕込み、加熱および冷却を施しながら70~80℃で3時間反応させた。次に実施例401で得られた式(4)および(5)で表されるフッ素含有アクリル酸エステル混合物492.6部を仕込み、40℃で30分撹拌して均一に溶解した後、ジラウリン酸ジーnーブチルスズ0.4部を添加し、加熱および冷却を施しながら40~50℃で1時間反応し、さらに加熱して70~80℃で3時間反応して無色透明な高粘性の生成物を得た。このものの25℃における屈折率は1.4395であり、25℃における粘度は18万cpsであった。

【0053】樹脂組成物の実施例

実施例7

実施例 3 で得た式(8)および(9)で表される混合物 1 0 0. 0 部に1 ーヒドロキシシクロヘキシルフェニルケトン1. 0 を配合し、樹脂組成物を調製した。このものの25℃における屈折率は1. 4 0 6 6 であり、25℃における粘度は750cpsであった。また、この樹脂組成物をガラス板上に200 μ mの厚さで塗布した後、窒素雰囲気下高圧水銀灯で500mJ/cm²の照射強度で紫外線を照射して硬化物を得た。得られた硬化物の特性を表1に示す。

【0054】実施例8

実施例 4 で得た式(10)および(11)で表される混合物 100.0部に1ーヒドロキシシクロヘキシルフェニルケトン1.0を配合し、樹脂組成物を調製した。このものの25℃における屈折率は1.4041であり、25℃における粘度は2760cpsであった。また、実施例7と同様にして得られた硬化物の特性を表1に示す。

0 【0055】実施例9

実施例 3 で得た式 (8) および (9) で表される混合物 80.0 部、実施例 5 で得たウレタンアクリレート 20.0 部、および 1- ヒドロキシシクロヘキシルフェニルケトン 1.0 を配合し、樹脂組成物を調製した。このものの 25 でにおける屈折率は 1.413 であり、 25 でにおける粘度は 2260 cps であった。また、実施例 7 と同様にして得られた硬化物の特性を表 1 に示す。

【0056】実施例10

50 実施例 3 で得た式 (8) および (9) で表される混合物

90.0部、実施例6で得たウレタンアクリレート1 0.0部、および1ーヒドロキシシクロヘキシルフェニルケトン1.0を配合し、樹脂組成物を調製した。このものの25℃における屈折率は1.4102であり、25℃における粘度は2730cpsであった。また、実来1 施例7と同様にして得られた硬化物の特性を表1に示す。

【0057】 【表1】

実施例

20 ッド層に適用することができる。

| | 7 | 8 | 9 | 1 0 |
|--------------|--------|--------|--------|--------|
| 屈折率(25℃) | 1.4275 | 1.4145 | 1.4303 | 1.4291 |
| 硬度(ショアD) | 65 | 57 | 43 | `47 |
| ヤング率(kg/mm²) | 43 | 36 | 23 | 27 |
| 破断点強度(kg/m²) | 4.1 | 3.4 | 1.8 | 2.3 |
| 破断点伸度(%) | 10.3 | 11.4 | 19.7 | 17.2 |
| 吸水率(%) | 0.3 | 0.2 | 0.2 | 0.2 |

【0058】硬度(ショアD)の測定は、試料受け台の 硬さの影響を考慮し、厚さ約200μmの硬化物を10 枚重ねて、JIS Z 2246の方法に準じて行っ た。ヤング率、破断点強度、破断点伸度の測定は、JI S K 7209の方法に準じて行った。

[0059]

【発明の効果】実施例7~10、および表1から明らか

0.2 0.2 0.2 なように、本発明の樹脂組成物は紫外線等の活性エネルギー線を照射して硬化することが可能であり、その硬化物は硬度、ヤング率、破断点強度が高く、かつ可とう性があって吸水率が低い。また本発明の樹脂組成物の硬化物は屈折率が低いため、光伝送用光学ファイバーのクラ

| _ | _ | ッ | L | ۸. | | . : | $\overline{}$ | 生 | <u>±</u> |
|---|---|----|---|--------|---|-----|---------------|---|---------------|
| _ | 1 | ٠, | _ | \sim | _ | ٠, | (/) | | \rightarrow |

| (51) Int. Cl. ⁷ | | 識別記号 | Fi | | | テーマコード(参考) |
|----------------------------|---------|------------------------|---------|------|------|------------|
| G 0 2 B | 6/00 | 3 8 6 | G 0 2 B | 6/00 | 386 | |
| | 6/44 | 3 0 1 | | 6/44 | 301A | |
| Fターム(参考 |) 2H050 | AB42Y AB44Y AB50Y AC03 | 30 | | | |
| | 4G060 | AC02 AC07 AC12 CB09 | | | | |

4J027 AG03 AG04 AG12 AG13 AG14 AG23 AG24 AG26 AG34 AJ08 BA01 BA07 CB10 CC05 CD03 CD08 4J034 BA05 CA04 CB03 CB07 CC03 CC08 CD04 CD12 DA01 DB03 DB04 DB07 DF02 DF11 DF12 DF16 DF20 DF22 DG03 DG04 DG06 FA02 FB01 FC01 FD01 FE08 HA04 HA18 HB12 HC03 HC09 HC12 HC17 HC22 HC46 HC52 HC61 HC64 HC67 HC71 HC73 JA01 JA14 KA01 KB02 KB04 KC17 KD02 KD03 KD08 KD12 KE02 LA23 LA33 RA07 **RA13**

4J038 FA281 FA282 GA12 PB08